PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-178666

(43)Date of publication of application: 11.07.1990

(51)Int.CI.

G03G 5/06 C09B 57/00

(21)Application number: 63-330987

(71)Applicant: CANON INC

(22)Date of filing:

29.12.1988

(72)Inventor: KIKUCHI NORIHIRO

KANAMARU TETSUO SENOO AKIHIRO YASHIRO RYOJI

(54) ELECTROPHOTOGRAPHIC SENSITIVE BODY

(57)Abstract:

PURPOSE: To improve sensitivity, electrophotographic characteristics, and variance between potentials in the light and in the dark and to enhance durability by incorporating a specified triarylamine compound in a photosensitive layer formed on a conductive substrate in an electrophotographic sensitive body.

CONSTITUTION: The electrophotographic sensitive body is formed by laminating on the conductive substrate the photosensitive layer containing one of the triarylamine compounds represented by formula I in which each of Ar1 and Ar2 is a phenyl or aromatic group of a condensed hydrocarbon ring, such as naphthale or naphthacene ring, each optionally substituted by alkyl, such as methyl, and one of both is an aromatic condensed hydrocarbon group; and each of R1 and R2 is H, alkyl, alkoxy, or halogen, thus permitting the obtained electrophotographic sensitive body to be high in sensitivity, small in variance between potentials in the light and in the dark at the time of successive image formation by repeating cycles of electric charging and exposure, and superior in durability.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

BEST AVAILABLE COPY

平2-178666 ⑫ 公 開 特 許 公 報(A)

filnt, Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

個公開 平成 2年(1990) 7月11日

G 03 G 5/06 C 09 B 57/00

3 1 2 Z 6906-2H 7537-4H

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全12頁)

60発明の名称

電子写真感光体

②特 顧 昭63-330987

22出 顧 昭63(1988)12月29日

@発 明者 菊 地 @発 明 金 丸 者

憲 裕 郎 哲

東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キャノン株式会社内 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キャノン株式会社内

個発 明 妹 尾 者

童 弘 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キャノン株式会社内

個発 Ht. 明 者 八

良

東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キャノン株式会社内

勿出 顋 キヤノン株式会社 人

東京都大田区下丸子3丁目30番2号

個代 理 人

弁理士 丸島

明

1. 発明の名称

電子写真感光体

2. 特許請求の範囲

導電性支持体上に感光層を有する電子写真感 光体において、感光層が下記一般式で示される トリアリールアミン化合物を含有することを特 徴とする電子写真感光体。

一般式〔1〕

(式中、AriおよびAraは置換基を有しても よいペンゼン環または芳香族縮合環炭化水素 を示す。ただし、AryとArgのうち少なく とも1つは芳香族稽合環炭化水素である。Ri およびR2は水素原子、アルキル基、アルコ キシ基またはハロゲン原子を示す。)

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は電子写真感光体に関し、詳しくは改善 された電子写真特性を与える低分子の有機光導電 体を有する電子写真感光体に関するものである。 〔従来技術〕

従来、電子写真無感光器にはセレン、酸化亜鉛 及び硫化カドミウム等の無機光導電性材料が広く 使用されているが、近年有機光導電性材料を電子 写真感光体として用いる研究が活発に行われて来 ている。ここで電子写真感光体に要求される基本 的な特性としては、1)暗所においてコロナ放電等 により適当な電位に帯電されること、2)暗所にお ける帯電保持率がよいこと、3)光の照射により速 やかに電荷を放電すること、4)光の照射後の残留 電位が少ないこと等が挙げられる。

従来の、セレン、酸化亜鉛及び硫化カドミウム 等の無機光電性材料を用いた電子写真感光体は基 本的な特性はある程度備えているけれども成膜性 が困難である、可撓性が悪い、製造コストが高い、

など製造上の問題を抱えている。更に無機光電性材料は一般的に毒性が強く、これらの面からも無機物質から有機物質の感光体への使用が望まれている。一般的に有機系化合物は無機系化合物ににしても概系化合物を開いた電子写真用感光体が提案され実用化されている。

今まで提来されている 有機系の電子写真感光体 の代表的なものとしてはポリーNーピニルカルバ ゾールをはじめとする各種の有機光電性ポリマー が提案されて来たが、これらのポリマーは無機では ののが、感度、耐久性、環境を化には点では 優れているが、感度、耐久性、環境系光導電材料に 比べ劣っているため実用化が困難であった。 また、 米国特許第4150987号公報などに開示のとドラ ソン化合物、米国特許第3837851号公報などに 記載のトリアリールピラゾリン化合物、特開昭51 ー94828号公報、特開昭51-94829号公報など

しかし従来の低分子の有機化合物を電荷輸送材料に用いた電子写真感光体では感度、特性が必らずしも十分でなく、また繰り返し帯電及び露光を行った際には明部電位と暗部電位の変動が大きくいまだ改善すべき点がある。

(発明が解決しようとする問題点)

本発明の目的は先に述べた従来の感光体のもつ種々の欠点を解消した電子写真感光体を提供することにある。

本発明の他の目的は製造が容易で、且つ比較的 安価で耐久性にも優れた新規な有機光導電体を提 供することにある。

(問題を解決するための手段)

本発明は導電性支持体上に感光層を有する電子 写真感光体において、感光層が下記一般式〔1〕で 示される化合物を含有することを特徴とする。

$$\begin{array}{c}
Ar_1 \\
R_1 \\
R_2
\end{array}$$

$$Ar_2$$

$$Ar_3$$

に記載の9-スチリルアントラセン化合物などの低分子の有機光導電体が提案されている。この様な低分子の有機光導電体は、使用するバインダーを適当に選択することによって、有機光導電性ポリマーの分野で問題となっていた成膜性の欠点を解消できる様になったが、感度の点で十分なものとは言えない。

このようなことから、近年感光層を電荷発生層と電荷輸送層に機能分離させた積層構造体が提案された。この積層構造を感光層とした電子写真感光体は、可視光に対する感度、電荷保持力、表面強度などの点で改善できるようになった。

電荷輸送材料としてはこれ迄多くの有機化合物が提案されている。例えば特開昭 52-72231号公報のピラゾリン化合物、米国特許 842431号公報及び特開昭 55-52063号公報のヒドラゾン化合物、特開昭 57-195254号公報及び特開昭 54-68445号公報のトリフェニルアミン化合物、特開昭 54-151955号公報及び特開昭 58-198043号公報のスチルベン化合物などが開示されている。

式中、AriおよびArzは置換基を有してもよいペンゼン環または芳香族縮合環炭化水素を示す。ただし、AriとArzのうち少なくとも1つは芳香族縮合環炭化水素である。芳香族縮合環炭化水素としてはナフタレン、アントラセン、フエナントレン、クリセン、ナフタセン等があげられる。

Ar」およびAr2の有してもよい置換基としてはメチル、エチル、プロピル等のアルキル基、メトキシ、プロポキシ等のアルコキシ基、フツ素、塩素、臭素等のハロゲン原子等があげられる。なおAr」とAr2は同じでも異なっていてもよい。

R」およびR。は水素原子、メチル、エチル、プロピル等のアルキル基、メトキシ、エトキシ、プロポキシ等のアルコキシ基、フツ素、塩素、臭素等のハロゲン原子等を示す。なおR」とR。は同じでも異なっていてもよい。

以下に一般式[1]で示される化合物についてそ の代表例を挙げる。

く 化合物例 >

(1)

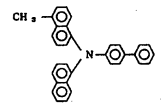
(2)

(3)

(4)

(9)

(10)



(12)

(6)

(6)

(7)

(8)

(13)

(14)

(15)

(16)

手法で合成することができる。

本発明の舒ましい具体例では、感光層を電荷発生層と電荷輸送層に機能分離した電子写真感光体の電荷輸送層に含有される電荷輸送物質として前記一般式で示される化合物を用いることができる。

 次に前配化合物の合成例を示す。

(化合物例 No.(1) の合成法)

4-ヨードピフエニル 5.75g(20.5 m m o 1)、N-フエニルーαーナフチルアミン3.0g(13.7 m m o 1)、無水炭酸カリウム 2.83g(20.5 m m o 1)及び銅粉 1.5gをニトロペンゼン 30 m ℓ に加え撹拌下加熱遮底を10時間行った。放冷後吸引濾過し遮液を減圧下でニトロペンゼンを除去した。残留物をシリカゲルカラムで分離精製を行い目的化合物(1)を3.3g 得た(収率 65 %)。酸点は 176.5~177.5℃であった。元素分析は C 22 H 21 N として以下の通りである。

 C(%)
 H(%)
 N(%)

 計算值
 90.53
 5.70
 3.77

 実別値
 90.48
 5.76
 3.76

赤外線吸収スペクトル(KBr錠剤法)を第1図に示した。

以上の様に本発明化合物は製造が容易でかつ安 価に合成できる。

なお、合成例以外の化合物についても、同様な

ピレンなどの有機光導電性ポリマーも使用できる。

この結着剤と本発明の電荷輸送物質との配合剤合は、結着剤100重量部当り電荷輸送物質を10~500重量とすることが好ましい。

電荷輸送層は、下述の電荷発生層と電気的に接続されており、電界の存在下で電荷発生層から注注のでは、これた電荷キャリアを受けとるとともに、これを設定を含めてきる機能を発生を含めてきる機能を発生を含めていてもよく、またその下に積層されていることが選ましい。このには、電荷・サリアを輸送できる限界があるの上に積層されていることが選ましい。このの上に積層されていることができる限界があるのとには、5 μ m~40 μ m であるが、好ましい範囲は 10 μ m~30 μ m である。

この様な電荷輸送圏を形成する際に用いる有機 溶剤は、使用する結着剤の種類によって異なり、 又は電荷発生層や下述の下引層を溶解しないもの から選択することが好ましい。具体的な有機溶剤 としては、メタノール、エタノール、イソチルトン、メチル・N・N・ロへキサノンなどのケトン類、アセトン、シクロへキサノンなどのケトン類が、N・ビッメチルホルムアミド、N・ジメチルス・ジメチルス・カージメチルなどのア・ガロールをリカーがあり、カージス・カーがあり、カーがあり、カーがあり、カーがあり、カーがあり、カーがあり、カーがあり、カーがあり、カーがあり、カーがあり、カーがあり、カーがあり、カーがあり、カーがあり、カーができる。

塗工は、浸漬コーテイング法、スプレーコーテイング法、マイヤーバーコーテイング法、ブレードコーテイング法などのコーテイング法を用いて行なうことができる。乾燥は、室温における指触乾燥後、加熱乾燥する方法が好ましい。加熱乾燥は、一般的には30℃~200℃の温度で5分~2時

類料等の有機電荷発生物質から選ばれた材料を単独ないしは組合わせて用い、蒸発層あるいは塗布層として用いることができる。

本発明に使用される上記電荷発生物質のうち、アゾ顔料は多岐にわたっているが、特に効果の高いアゾ顔料の代表的構造例を以下に示す。

アゾ顔料の一般式として、下記のように中心 骨格を A 、

 $A \leftarrow N = N - Cp)_n$

カプラー部分を Cp として表わせば (ここで n = 2, or 3)、まず A の具体例としては次のようなものが 挙げられる。



間の範囲の時間で、静止または送風下で行なうことが好ましい。

本発明の電荷輸送層には、種々の添加剤を含有させて用いることもできる。例えば、ジフエニル、ローターフエニル、ジブチルフタレートなどの可塑剤、シリコンオイル、グラフト型シリコンボリマー、各種フルオロカーボン類などの表面潤滑剤、ジシアノビニル化合物、カルパゾール誘導体などの電位安定剤、βーカロチン、Ni錯体、1,4ージアザビシクロ〔2,2,2〕オクタンなどの酸化防止剤などを挙げることができる。

本発明で用いる電荷発生層は、セレン、セレン・ テルル、アモルファスシリコン等の無機の電荷発生 物質、ピリリウム系染料、チアピリリウム系染料、 アズレニウム系染料、チアシアニン系染料、キノ シアニン系染料、アズレニウム系染料等のカチオン 染料、スクパリリウム塩系染料、フタロシアニン 系顔料、アントアントロン系顔料等の多環キノン 年ノン系顔料、ピラントロン系顔料等の多環キノン 顔料、インジゴ系顔料、キナクリドン系顔料、アゾ

A-2

$$-\bigcirc - CH = C -\bigcirc - (R : H, CN)$$

A-3

R
R
R
C=CH-
$$\bigcirc$$
-CH= $\stackrel{\circ}{-}$ -CH= $\stackrel{\circ}{-}$ -(R: H, CN)

等が挙げられる。これら中心骨格 A 及びカプラー Cpは適宜組合せにより電荷発生物質となる顔料を 形成する。

電荷発生層は、前述の電荷発生物質を適当な結着 剤に分散させ、これを支持体の上に塗工すること によって形成でき、また、真空蒸着装量により蒸着 膜を形成することによって得ることができる。上記 **指着剤としては広範な絶縁性樹脂から選択でき、** また、ポリーN-ビニルカルパゾール、ポリビニル アントラセンやポリビニルピレンなどの有機光導 電性ポリマーから選択できる。好ましくは、ポリ ピニルブチラール、ポリアリレート(ピスフエノー ルAとフタル酸の箱重合体など)、ポリカーポネー ト、ポリエステル、フエノキシ樹脂、ポリ酢酸 ビニル、アクリル樹脂、ポリアクリルアミド樹脂、 ポリアミド、ポリビニルピリジン、セルロース系 樹脂、ウレタン樹脂、エポキシ樹脂、カゼイン、 ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン などの絶縁性樹脂を挙げることができる。

電荷発生層中に含有する樹脂は、80重量%以下、

薄膜層とすることが好ましい。このことは、入射 光量の大部分が電荷発生層で吸収されて、多くの 電荷キャリアを生成すること、さらに発生した電 荷キャリアを再結合や譲獲(トラップ)により失 活することなく電荷輸送層に注入する必要がある ことに帰因している。

 電荷発生層は、十分な吸光度を得るために、できる限り多くの前記有機光導電体を含有し、且つ発生した電荷キャリアの寿命内にキャリアを電荷輸送層へ注入するために、薄膜層、例えば5μm以下、好ましくは0.01μm~1μmの膜厚をもつ

チツクなどを用いることができる。

導電性支持体と感光層の中間に、パリヤー機能と接着機能をもつ下引層を設けることもできる。下引層は、カゼイン、ポリビニルアルコール、ニトロセルロース、エチレンーアクリル酸コポリマー、ポリアミド(ナイロン6、ナイロン666、ナイロン610、共重合ナイロン、アルコキシメチル化ナイロンなど)、ポリウレタン、ゼラチン、酸化アルミニウムなどによって形成できる。

下引層の膜厚は、 $0.1~\mu$ m $\sim 5~\mu$ m、好ましくは $0.5~\mu$ m $\sim 3~\mu$ m が適当である。

本発明の別の異体例では、前述のジスアソ顔料あるいは、米国特許第3554746号、同第35667438号、同第3586500号公報などに開示のピリリウム染料、チアピリリウム染料、セレナピリリウム染料、ベンゾチアピリウム染料、ナフトピリリウム染料、ナフトチアピリリウム染料などの光導電性を有する顔料や染料を増感剤としても用いることができる。

また、別の具体例では、米国特許第3684502号

'公報などに開示のピリリウム染料とアルキリデン ジアリーレン部分を有する電気絶縁重合体との共 晶錯体を増感剤として用いることもできる。この 共品錯体は、例えば4- [4- ピス- (2- クロロ エチル) アミノフエニル1 -2.6- ジフエニルチア ピリリウムパークロレートとポリ(4.4′ーイソブ ロピリデンジフエニレンカーポネート) をハロゲ ン化炭化水素系溶剤(例えばジクロルメタン、ク ロロホルム、四塩化炭素、1.1-ジクロルエタン、 1,2- ジクロルエタン、1,1,2- トリクロルエタ ン、クロルベンゼン、プロモベンゼン、1.2~ジク ロルベンゼン)に溶解した後、これに非極性溶剤 (例えば、ヘキサン、オクタン、デカン、2,2,4-トリメチルペンゼン、リグロインを加えることに よって粒子状共晶錯体として得られる。この具体 例における電子写真感光体には、スチレンープタ ジエンコポリマー、シリコン樹脂、ピニル樹脂、 塩化ピニリデン - アグリロニトリルコポリマー、 スチレンーアクリロニトリルコポリマー、ピニル アセテートー塩化ビニルコポリマー、ポリビニル

間分散し塗工液を餌製した。

この塗工液をアルミシート上に乾燥膜厚が 0.2 μ m となる様にマイヤーパーで塗布し電荷発生層 を作製した。

次に電荷輸送物質として前記例示化合物 Ma(4) 10gとポリカーボネート樹脂(重量平均分子量 20000) 10g をモノクロルペンゼン 70g に溶解し、この液 を先の電荷発生層の上にマイヤーバーで塗布し乾 燥腹厚が 20 μ m の電荷輸送層を設け積層の電子写 真感光体を作製した。

この様にして作製した電子写真感光体を川口電機(株)製静電複写紙試験装置 Model – SP – 428を用いてスタチツク方式で – 5 K V でコロナ帯電し、暗所で1 秒間保持した後、照度 20 ℓ ux で露光し帯電特性を調べた。

帯電特性としては、表面電位(V₀)と1秒間暗 減衰させた時の電位(V₁)を光に減衰するに必要 な電光量(B-25)を開定した。

さらに、繰り返し使用した時の明部電位と暗部 電位の変動を測定するために、本実施例で作製し ブチラール、ポリメチルメタクリレート、ポリーN - ブチルメタクリレート、ポリエステル類、セルロースエステル類などを結婚剤として含有することができる。

本発明の電子写真感光体は、電子写真複写機に利用するのみならず、レーザープリンター、CRTプリンター、電子写真式製版システムなどの電子写真応用分野にも広く用いることができる。

以下、本発明を実施例に従って説明する。 実施例 1

下記構造式

で示されるジスアゾ顔料 5g をブチラール樹脂 (ブチラール化度 63 モル %) 2g をシクロヘキサノン100mlに溶解した液とともにサンドミルで 24 時

た感光体をPPC 復写機(NP-3525:キャノン製)の感光ドラム用シリンダーに貼り付けて、同機で5000 枚複写を行ない、初期と5000 枚複写後の明部電位(V_D)の変動を創定した。なお、初期の V_D と V_L は各々-700 V_L -200 V_L となる様に設定した。その結果を以下に示す。

第 1 表

	V ₀ (V)	V ₁ (V)	E½ (lux·sec)		延位//)	5000 枚耐久後 電位 (V)
突施例1	- 695	- 690	1.6	v _D -	700	-692
				VL -	200	- 211

実施例2~7、比較例1~3

この各実施例においては、前記実施例1で用いた電荷輸送物質として例示化合物Na (4)の代りに例示化合物Na (1),(3),(8),(14),(18),(19)を用い、かつ電荷発生物質として下記構造式

の顔料を用いたほかは、実施例 1 と同様の方法によって電子写真感光体を作製した。

各感光体の電子写真特性を実施例 1 と同様の方法によって測定した。

また比較のために、下記構造式の化合物を電荷輸送物質として用いたほかは実施例1と同様の方法によって、電子写真感光体を作製し、電子写真特性を測定した。それぞれの結果を以下に示す。

比较化合物

1.

(特開昭 57-195254 号公報記載)

2.

(特開昭 57-195254 号公報記載)

3.

(特開昭54-58445号公報記載)

第 2 担

実 施 例 例示化合物和	V .	٧,	E1/6	初期電位		5000 枚耐久後電位		
	 	(V)	(V)	(lux - sec)	V _D (V)	V (V)	V n (V)	V L (V)
2	(1)	699	694	1.3	-700	-200	691	210
3	(3)	700	692	1.2	-760	-200	687	213
4	(6)	698	169	1.3	-700	-200	693	209
5	(14)	697	690	1.1	700	-200	688	204
6	(18)	701	694	1,4	-700	-200	695	211
7	(20)	696	688	1.1	-700	200	694	208

比 較 例 比較化合物%	v.	V , (V)	E½ (lux·sec)	初期電位		5000 枚耐久後電位		
	(V)			V ₀ (V)	ν _ι (ν)	V p (V)	V L (V)	
1	1	697	694	3,4	-700	-200	-651	-315
2	2	700	690	3.0	-700	-200	-665	-310
3	3	699	. 693	2,9	· 700	-200	-680	289

以上の結果から明らかなように、本発明化合物は比較化合物に比べ感度及び耐久時の電位安定性に優れていることが明らかである。

実施例8

アルミ基板上にメトキシメチル化ナイロン樹脂 (数平均分子量 32000) 5g とアルコール可溶性共 重合ナイロン樹脂(数平均分子量 29000) 10g を メタノール 95g に溶解した液をマイヤーバーで塗 布し、乾燥後の腹厚が1μmの下引き層を設けた。 次に下記構造式

で示される電荷発生物質 10g、ブチラール樹脂(ブ チラール化度 63 モル %) 5g とジオキサン 200g を、ボールミル分散機で 48 時間分散を行った。こ の分散液を先に製造した下引層の上にプレードコー テイング法により塗布し、乾燥後の膜厚が 0.15 μ m の電荷発生層を作製した。

次に前記例示化合物 No. (16) 10g、ポリメチルメタクリレート樹脂(重量平均分子量 50.000)10gをモノクロルベンゼン70gに溶解し、先に形成した電荷発生層の上にブレードコーテイング法により塗布し、乾燥後の膜厚が19μmの電荷輸送層を作製した。

こうして作製した感光体に — 5 K V のコロナ 放電を行なった。この時の表面電位を測定した(初期電位 V。)。さらに、この感光体を 1 秒間暗所 放置した後の電位 V 1 を ½ に減衰するに必要な露光量した後の電位 V 1 を ½ に減衰するに必要な露光量に B ½ 、 μ J / c ㎡)を測定することによって評価した。この際、光源としてガリウム/アルミニウム/ヒ素の三元系半導体レーザー(出力:5 m W :発波長 7 8 0 n m)を用いた。これらの結果は、次のとおりであった。

V . : - 700 V

V 1 : -694 V

E ½ : 0.54 μ J /cm²

次に同上の半導体レーザーを備えた反転現像方 式の電子写真方式プリンターであるレーザービー ムプリンター(LBP-CX:キヤノン製)に上記感 光体をセットし、実際の画像形成テストを用いた。 条件は以下の通りである。一次帯電後の表面電位; - 700 V、 使露光後の 表面 電位: - 150 V (露光量 2.0 μ J / c m)、転写電位; + 700 V 、現像剤極 性;負種性、プロセススピード;50mm/sec、現 **微条件(現像パイアス):-450V、微露光スキヤ** ン方式:イメージスキヤン、一次帯電前露光:50 ℓux・secの赤色全面露光、画像形成はレーザー ビームを文字信号及び画像信号に従ってラインス キャンして行ったが、文字、画像共に良好なプリ ントが得られた。更に、連続3000枚の画出しを 行ったところ初期から3000枚まで安定した良好 なプリントが得られた。

第 4 表

電荷輸送化合物	V . (V)	V , (V)	Ε½ (μJ/cπ)
例示化合物(3)	-697	- 693	0.62
比較化合物(4)	-698	-681	1.95

実施例10

実施例9

チタニルオキシフタロシアニン10gを浴がした。シアニン10gを浴がした。かりでは流れた。この分散をででなかりでは、80℃で2時間分散した。この分散をで2時間分散した。この分散と層を作製と増加した。から、10g、ビスフェックロルベンゼン70gに溶解したでででは、20℃で2時間を脱させ、19μmの電荷発生層を形成した。で2時間を脱って20歳にですった。で2時間を脱って20歳に、19μmの電荷の上に、90℃で2時間を脱って2時間を形成した。で2時間を形成した。で2時間を形成した。で2時間を形成した。で2時間を形成した。で2時間を形成した。で2時間を影成した。このは2000年に、10年に2000年に、10年に2000年

比較化合物

V . : - 700 V

V : - 690 V

E 1/2 : 2.2 £ ux · sec

(初期)

VD: -700V

V L : - 200 V

(5000枚耐久後)

V D : -690 V

V L : -219 V

実施例11

アルミ板上にカゼインのアンモニア水溶液(カゼイン11.2g、28%アンモニア水1g、水222mℓ)をマイヤーバーで塗布し、乾燥膜厚が1μmの下引層を形成した。その上に実施例3の電荷輸送層及び電荷発生層を順次積層し、層構成を異にする以外は実施例1と全く同様にして感光体を作製し、実施例1と同様に帯電特性を測定した。ただし、帯電極性を⊕とした。この結果を以下に示す。

 V_{\circ} : $\oplus 699V$

V, : ⊕ 685 V

E 1/2 : 2.7 Lux · sec

実施例 12

アルミ板上に可溶性ナイロン (6-66-610-12 四元ナイロン共重合体) の 5 % メタノール溶液を塗布し、乾燥膜厚が 0.5 μ m の下引層を作製した。 次に下記構造式

で示される顔料 5g をテトラヒドロフラン 95 m ℓ 中サンドミルで 20 時間分散した。次いで電荷輸送物質として例示化合物 No.(7) 5g とピスフエノール Z型ポリカーボネート樹脂(重量平均分子量 50.000)10g をモノクロルベンゼン 30 m ℓ に溶した液を先に作製した分散液に加え、サンドミルでさらに 2 時間分散した。この分散液を先に形成した下引属上

に乾燥後の膜厚が20μmとなるようにマイヤーバーで塗布し乾燥した。このように作製した感光体の電子写真特性を実施例1と同様の方法で測定した。この結果を次に示す。

 V_0 : -701V

 $V_1 : -690V$

E 1/2 : 3.2 & ux · sec

〔発明の効果〕

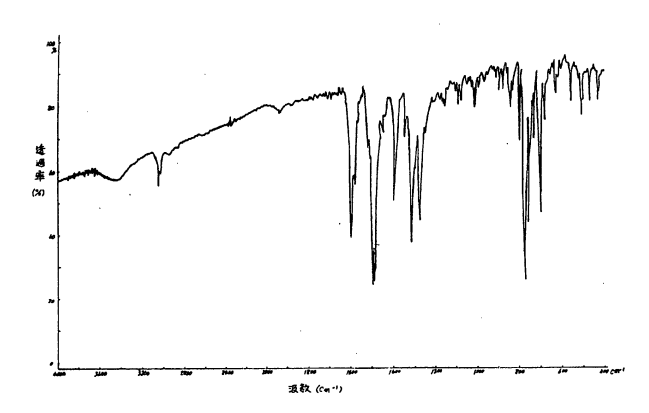
以上説明したように、本発明によるトリアリールアミン化合物を含有する電子写真感光体は高感度であり、また緑返し帯電・露光による連続画像形成に際して明部電位と暗部電位の変動が小さい耐久性に優れた電子写真感光体を提供できるものである。

4. 図面の簡単な説明

第1図は、合成例で得られた化合物例 No.(1) の 赤外吸収スペクトル図 (KBr 錠剤法) である。

> 出願人 キャノン株式会社 代理人 丸 島 儀 一版(E)

第1页



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.